PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-155757

(43) Date of publication of application: 15.07.1986

(51)Int.Cl.

GO1N 33/68 GO1N 21/77

(21)Application number : 59-278282

(71)Applicant: WAKO PURE CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

27.12.1984

(72)Inventor: TOKUDA KUNIAKI

FURUYA SHIN OSAWA SUSUMU YOSHIZAKI HIDEKIYO OKUBO AKIYUKI

KAMEI SACHIKO WATANABE NOBUKO **MAKINO KAZUO**

(54) ASSAY OF TRACE PROTEIN

(57)Abstract:

PURPOSE: To enable highly accurate measurement of protein in urine, by adding a chelate agent allowed to bond to molybdenum into a measuring reagent mainly composed of pigment and molybdenum or by adding metal ion allowed to bond to oxalic acid, citric acid and phosphor and salts thereof expected coexist in a sample but failing to react with the pigment beforehand to avoid phenomenon indicating a negative value by normal urine.

CONSTITUTION: Pigment such as pyrogallol red and pyrocatechol violet forms a complex with molybdenum, which shifts the wavelength to the long wavelength side as protein. When a colorimetric assay of protein, especially urinous protein utilizing this, a chelate agent existing in a sample, potentially causing a negative value, namely, organic acid or/and phosphates or a chelate agent having the same action as these is added to a reagent beforehand or metal ion allowed to bond to oxalic acid, citric acid, phosphoric acid and salts thereof expected to coexist in the sample, but failing to react with said pigment is added thereto. The chelate therein used is ethylene diamine tetraacetate (EDTA), tripolyphosphoric acid, metaphosphoric acid or the like. The addition thereof shall be normally in a range of 0.001W1%.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61 - 155757

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和61年(1986)7月15日

G 01 N 33/68 21/77 8305-2G 6637-2G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全11頁)

②特 願 昭59-278282

②出 頤 昭59(1984)12月27日

⑫発 明 者 徳 田 邦 明 川越市的場515の13

の発 明 者 降 矢 震 千葉市亥鼻1-8-1 千葉大学亥鼻宿舎1-504

砂発明者 大澤 進四街道市みそら4-17-9

砂発 明 者 好 崎 英 清 千葉市作草部町908−RB−507

砂発 明 者 大 久 保 昭 行 埼玉県南埼玉郡宮代町須賀1611-26

⑫発 明 者 亀 井 幸 子 東京都文京区西片1-1-6

⑫発 明 者 渡 辺 信 子 浦和市西堀524-1

⑫発 明 者 牧 野 和 夫 東京都豊島区要町3丁目20番地

の出 頤 人 和光純菜工業株式会社 大阪市東区道修町3丁目10番地

明 細 書

1. 発明の名称

微量蛋白定量法

2. 特許請求の範囲

(1) モリプデンと錯体を形成し、さらに蛋白の存在で放長がシフトする色素を使用した敬量蛋白を量法に於て、試薬中にあらかじめモリブデンと結合するキレート剤を添加するか。又は前記色素とは反応せず、試料中に共存が予想されるシュウを放力エン酸、リン酸及びこれらの塩と結合し得る金属イオンを添加することを特徴とする敬量蛋白定量法。

(2) 敬量蛋白が尿蛋白である、特許請求の範囲第1項記載の定量法。

(3) キレート 剤が、 エチレン ジアミン 四酢 酸 (E D T A - O H)、 エチレン ジアミン 二酢 酸 (E D D A)、 イミノ二酢 酸 (I D A)。 ニトリロ ブロピオン酸 (N T P)。 ニトリロ 三酢 酸 (N T A)、 ヒドロキシエチルイミノ二酢 酸 (

HIDA)。クエン酸、酒石酸、シュウ酸、1-ヒドロキシエタン1、1-ジホスホン酸。ピロリン酸、ヘキサメタリン酸。トリポリリン酸、メタリン酸、及びこれらの塩類の内、1種又は2種以上である特許請求の範囲第1項又は第2項記載の定量法。

(4) 金属イオンがアルミニウムイオン又は/及びセリウムイオンである特許請求の範囲第 1 項又は 第 2 項記載の定量法。

(5) 色素がピロガロールレッド又はピロカテコールパイオレットである特許請求の範囲第1項~第 4項のいずれかに記載の定量法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、蛋白、特に尿蛋白の微量比色定量法に関する。

健康な人でも毎日尿中に20~80mの蛋白質を排泄するといわれているが、この排泄される蛋白質は通常粒子が小さく糸球体を通過し易いアルブミンが主体である。一方、溶血がひどく血漿内に赤血球のヘモグロビンが多量に遊出してれが腎

糸球体から隔れたり、あるいは腎臓や尿路に炎症がある場合などには白血球を尿中に放出するので、グロブリンを主体とする尿蛋白となる。尿蛋白は一般に次のような場合に高値となり腎疾患の重要な指針となる。

- (1) 急性、および慢性腎炎、オフローゼ。
- (2) 心不全による腎の鬱血、その他。
- (3) 熟性蛋白尿。
- (4) 化学薬品中毒。細菌性中毒。
- (5) 白血病、紫斑病。
- (6) 狭窄、結石、腫瘍による尿管の閉塞。
- (7) 脳腫瘍、無痛、その他中枢神経系疾患、精神
 感動。
- (8) 機、血液、精液などの混入。
- (9) 卵など分子量の小さい蛋白質の多量摂取。
- (印厳しい運動、熱い湯又は冷水に長時間つかった後に現われる一過性のもの。
- QD 体位性および若年性蛋白尿。

現在、一般に行なわれている尿蛋白剛定を主体とする微量蛋白定量法としては下配の如き方法が

(6)トリクロル酢酸沈豫によるピウレット法
(検体(原尿)2ml+蒸留水2ml+トリクロル酢酸(10季溶液)混和後3.000rpmで5分以上速心後上清を捨てる。沈豫にピウレット試薬
(NaOH 45. 酒石酸カリウムナトリウム結晶4.5%。CuSO4・5H₂O 0.5%。ヨウ化カリウム 0.5%)2ml+蒸留水2ml混和後。37℃。30分間加温し540nmで比色)

これらの内。スルホサリチル酸法、煮沸試験法、 Robers 法は、比濁法又はそれに単ずる方法で多量の試料を必要とし、しかも定量分析に適用するには精度的に限界がある。一方クマシーブリリアントブルー法は比色法であるが、検量線が海曲することや、セル、試験管等の汚染があることなどから多数検体を連続処理するにはそぐわないものとされている。

又、トリクロル酢酸洗剤によるビウレット法は、 沈潤分離操作を必要とするので操作が繁雑であり 実用的ではない。

一方、分析化学 Vol. 3 2 3 7 9 ~ 3 8 6

ある。

- (1) スルホサリチル酸法(鋭敏度 0.0025) (透明尿 4~5 ml + スルホサリチル酸 2 0 W/V 5 溶液 2~3 滴→白色混濁又は沈澱を生ずれば蛋白陽件)
- (2) 煮沸試験法(鋭敏度 約0.005%) (透明尿5 4 を1~2分間煮沸し、混濁を生じたならば熱時5%酢酸、又は70%硝酸を1~3滴添加し、混濁が不変又は増加した場合は蛋白陽性)
 - (3) Robers 法(鋭敏度 0.003 %)
- (試料と硫酸マグネシウムの硝酸溶液とを等容混合し境界面に白輪が生ずれば蛋白陽性)
 - (4) 試験紙法(鋭敏度 0.03%)
- (テトラブロムフェノールブルーの蛋白呈色性を 利用)
 - (5) クマシープリリアントブルー法
 - (鋭敏度 0.001%)

(色素と蛋白の結合による高感度測定法で、試料 5 0 μl + C B B ~ G 2 5 0 唇液 3 ml → 5 9 5 nm の吸光度を測定)

かかる状況に鑑み、本発明者らはモリブデンと錯体を形成し、更に蛋白の存在で放長がシフトする色素を用いる尿蛋白の測定法の実用化について鋭意研究を重ねた結果、色素及びモリブデンと結合し、砂とする測定試楽中に予めモリブデンと結合し、得るキレート剤を添加するか、又は前記色素とは反応せず、試料中に共存が予想されるシュウ酸。

金属イオンを添加するととにより、その目的を達 成し得るととを見出し本発明を完成するに到った。

即ち、本発明はモリプデンと錯体を形成し、さらに蛋白の存在で放長がシフトする色素を使用した敬量蛋白定量法に於て、試薬中にあらかじめモリプデンと結合するキレート剤を添加するか、又は前記色素とは反応せず、試料中に共存が予想されるシュク酸、クエン酸、リン酸及びこれらの塩と結合し得る金属イオンを添加することを特徴とする微量蛋白定量法である。

本発明は、ピロガロールレッド、ピロカテオを別は、ピロガロールレッド、ピロカテオを別によるな民族の自と結合して放長が長足のにかって、特には当り、試料中に存在し、存在したのの原となるキレートのと同じ作用をもつののののとなるキレートのと同じ作用をもついたのののののののののではなる。又はこれのと同じ作用をもついた。以ばなるではないではないではないではないではないではないでは、クェン酸、リン酸、たいではないではないでは、クェン酸、リン酸、たいではないではないではないでは、クェン酸、リン酸、たいではないではないではないでは、クェン酸、リン酸、たいではないではないではないでは、

負値を回避することができる。従って、 測定試 中に下めモリブデンと結合し得るキレート 利 等 しくは アルミニウムイオン、 セリウムイオン 等 尿 が 負値を示す 現象は 解 消 される と 同時 に、 モ リブ ン と 値を 示す 現象は 解 消 される と 同時 に、 モ リブン と す な 合 オ な か で も 正 確 な 測定 が 可能 と な る。

本発明者らは、モリブデンと錯体を形成し、更に蛋白の存在で波長がシフトナる色素を使用した尿蛋白の定量法に於て、これまで解明されていなかった正常尿が負値を示す原因について究明し、その解決方法として、本発明者ら独自の知見に基いて上記結論を導き出し本発明に到達した。

本発明の方法によれば、正常尿が負値を示すこともなく、検量級は直線性に優れ定量性が良好であり再現性も良好である。 又、 クマシーブリリアントブルー法のように、セルヤ試験管等を汚染するようなこともないので多数液体を連続処理するのにも適しており、自動分析装置への適用が可能

得る金属イオンを添加しておくことにより。正常 尿が負値を示す現象を回避し、極めて高精度に尿 中蛋白の測定を行うことを可能ならしめたもので ある。

即ち、ピロガロールレッド、ピロカチコールバ イオレット等の色素類は、モリプデンと錯体を形 成して着色する(或いは着色が増す)が。モリプ デンと結合力のある他のキレート剤が存在すると。 モリプデンの一部はこれら色素類との結合から離 れ他のキレート剤と結合し、この為試薬盲検値が 低下する。武楽中にキレート剤を徐々に添加して いくと盲検値は添加重に従って徐々に低下し、あ る旅加量を越えると試料に由来するキレート剤が 混入されてきてももはやそれ以上に低下する現象 が殆んど認められなくなり負値を示さなくなる。 又同様に試薬中にアルミニウムイオン。セリウム イオン等を添加すると試料中のキレート剤(シュ カ農、クエン酸、リン酸等)はアルミニウムイオ ン。セリウムイオン等と結合してモリプデンとは 結合しなくなり(又は結合する割合が少なくなり)

である。

本発明に於て用いられるキレート剤としては、 エチレンジアミン四酢雷(EDTA)。 ヒドロキ シエチルエチレンジアミン三酢酸(EDTA-ON)、 エチレンジアミン二酢酸(EDDA)、イミノニ 酢酸(IDA)。ニトリロプロピオン酸(NTP)。 ニトリロ三酢酸(NTA)。ヒドロキシエチルイ ミノニ酢酸(HIDA)。 クエン酸、 酒石酸、シ ュウ健、1ーヒドロキシエタン1,1ージホスホ ン盤。ピロリン盤、ヘキサメタリン酸、トリポリ リン酸、メタリン酸等が挙げられる。その認加量 は最加するキレート剤により異なるが、通常 0.001~1 多の範囲で蛋白剤定条件下でのその キレート剤のキレート生成定数や溶解度を考慮し て適宜選択すれば良い。又、これらは単独で用い ても2種類以上の混合物で用いても良く。又啓解 性を増す為にこれらをナトリウム。カリウム。り チゥム等のアルカリ金属塩やアンモニウム塩等と して塩の型で旅加してもよい。

又本発明に使用可能な金属イオンとしては、ア

リンの発色比も改善される。

以下余白

表1にPR-MoO。処方に於けるキレート剤の 添加効果を示す。キレート剤の添加により正常尿 での剤定値が負値より正値となることが判る。又。 キレート剤種や添加量を選択すれば、アルブミン に対する感度も上昇しさらにアルブミンとグロブ

個し、乗中のG/Aはブルブミンとグロブリンの独色比を使わす。

Ħ	#	メルボケリケル智依で適合複数段 100点	K 100 af	载 4 100m4十年 3.0m6
蓝	VE	* ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '	204/8	十 600mの数分解差(1988年) 1988年 204年
		NH,MOO.	3 000/1	
		タコシン HC4 一乗を新	pH 2.5	
		アニオン保界価格性圏	0.1 \$	

设 董

		G / A		654	75\$	834	16\$	808	69 %	17\$	735	83%	816	8 8 %	\$ 1.9	655	8 6 9	708	73\$	
	*	7P/8m001	(-7520)	0.306	0.456	0.434	0.327	0.415	0.336	0.409	0.500	0.3 3 0	0.342	0.319	0.502	0.458	0.321	0.5 n 7	0.3 1 6	
-	一下斑粒白砂米	高級技术機	~ 7	-0.021	0.019	0.0 2 1	0.0 1 8	0.017	0.017	0.018	0.026	0.0 1 8	0 u 1 8	0.020	0.036	0.022	0.022	0.036	0.026	
ex.	+	9±	1000年	0.3 4 2	0.289	0.226	0.370	0.340	0.376	0.182	0.310	0.250	0.259	0.160	0.335	0.370	0.303	0.310	0.309	
•	PR-M004 兹		7979	0.363	0.270	0.2 0 5	0.352	0.323	0.359	0.164	0.284	0.232	0.2 4 1	0.1 4 0	0.299	0.348	0.281	0.274	0.283	
		マー・ス・		ני	EDTA-2Ne (0.1 %)	EDTA-UH(01\$)	EDDA (Q034)	IDA (0.1 \$)	NTP (0.054)	NTA (0.16)	HIDA (0.1 \$)	クエン語 (0.05条)	首石(0,05年)	(\$900) W # 6 4 %	1-ヒドロキシエキン1.1-シホンホンがで (0.0.1年)	ピロリン類(0.1年)	マート・カンタリン(日) 0.02年	トリボリリン(2014)	x+170 (0.024)	

表 2 に P V - MoO。 処方に於けるキレート別の添加効果を示す。 表 1 同様キレート別の添加により正常尿での測定値が負値より正値となり。 添加するキレート別の種類と量を選択すれば。 アルプミンに対する感度が上昇しアルブミンとグロプリンの発色比も改善される。

0.370

- 0.136

0.324

0.460

د

0.398

0.007

0.057

0.061

0.054

NTA (0.03\$)

0.455

0.0 0 5

0.1 4 5

0.140

EDTA-2Ns(0.1 %) EDTA-OH(0.1 %) 0.394

0.4 1 0

0.00

0.106

0.0 8 8

HIDA (0.1 \$)

クスン(0.05年)

0.402

0.005

0.056

0.051

西石田 (0.05年)

シュ D 課 Na (0.02年) 1-ヒドロキシエキン1,1-ジホスポン器 (0.1年)

ブルブミン 100mg/d (-ブランク)

記念 政権 を受ける 大道 (一プラング)

银光原

7570

被 斑

Н

Ħ

爰

4

* 7 1



(値し、戦中のG/Aはアルプミンとグロブリンの名色比を取わす。)

5 2 %

0.458

0. n n 9

\$ 8 **\$**

0.4 4 0

0.009

0.012

0.272

0.260

KO 1 7 6 (0.1 4)

双 せ メテキケニケテ部内も関ロ音音表 100mg 区 面 ドナセケコーティイギアット 40mg/8 ホニンナン智アンホコワイ 80mg/8

代46 100 m8 + KP 3.0 m8 → 6 6 n m m O B + 開電配(米凶型、3 n 少財職)

0.39 **&**

 表3に PR-MoO。 処方に於けるアルミニウムイオン及びセリウムイオンの添加効果を示す。 又、表4にPV-MoO。 処方に於けるアルミニウムイオン及びセリウムイオンの添加効果を示す。 いずれもセレート剤を添加した場合と同様正常尿での負債を回避している。

表 3

PR-MoO4 法 アルミニウムイオン。セリウムイオン の 森 加 効 果

金属(オン	試 楽 プランク	正常尿 吸光度	正常尿 (-ブラン ク)	アルプミン 100mg/dl (-プランク)
12	L	0.4.60	0.3 2 4	- 0136	0.370
昨 録 セ 0.0	J ウム 05≸	0.443	0.4 5 1	0.008	0.3 4 1
強度アル 0.	ミニウム 0 2 %	0.472	0.4 8 3	0.0 1 1	0.359

(湖定方法は装1の場合に準ずる。



ュウ酸で 0.3 ~ 0.7 助/kg / day 程度存在する。)程度では殆んど影響を受けない。いずれの場合もEDTAの添加にも拘わらず良好な検量線が得られ、それにより定量性は何ら損なわれていない。

以上述べた如く、本発明は微量蛋白、特に尿蛋白の改良された例定法、即ち、定量性、再現性に使れた高精度の測定法で有り、且つ又、セルヤ試験管等の汚染もないので自動分析装置への適用が可能な優れた測定法を提供するものであり、斯楽に貢献するところ復めて大である。

以下に実施例を示すが、本発明はこれら実施例により何ら限定されるものではない。

実施例1

試 薬

ピロガロールレッド	2 0 109
モリプデン像アンモニウム	3-0 🦐
シュウ 酸 ソーダ	1 0 0 100
アニオン系界面活性剤	1 0 0 mg
グリシン	7. 5 <i>8</i>

これらを水 9 0 0 wl に密解して HCℓ で p H 2.5

E 4

PV-MoO4法 アルミニウムイオン、セリウムイオ ンの添加効果

金属1	オ ン	試薬 プランク	正常泉 設先度	正常尿 (ープラン ク)	アルブミン 100mg/dl (-ブランク)
12	L	0.4 6 0	0.3 2 4	- 0136	0.370
0.0	ウム 105季	0.443	0.4 5 1	0.008	0.3 4 1
強能アルミ 0.0	25 25	0.472	0.483	0.0 1 1	0.359

(調定方法は设2の場合に車する。)

第1回にPV-MoO。 処方に於てキレート剤としてEDTA(0.07%)を選択し、人アルブミンを使用して作成した被量級を示す。尚、キレート剤の設加量 0.03%。0.04%。0.05%。0.06%の場合もほぼ同様の結果が得られる。即ち、添加するキレート剤の量により、は楽ブランク値は僅かに変動するが創定性に影響を与えるほどではない。まして中尿中に含まれるキレート剤の量(通常クエン値で3~20%/kg/day。シ

とし、全量を18とした。

操作法

5 倍希粒尿 2 0 μℓ に 試液 1.2 5 mℓ を加え、測定波長 6 0 0 / 6 6 0 n m 反応時間 1 1 分の測定条件で日立 7 2 6 型自動分析装置で測定した。



3

No	御足値 (≒/dl)	No	測定值 (■/dt)
1	4 8 2	2 1	484
2	4 7 7	2 2	4 8 0
3	4 8 2	2 3	4 7 6
4	4 7 1	2 4	4 8 5
5	4 8 2	2 5	4 8 3
6	4 7 8	2 6	4 7 7
7	4 8 5	2 7	4 8 2
8	4 9 0	2 8	4 8 8
9	4 7 7	2 9	4 7 6
10	4 7 7	3 0	4 8 3
11	4 8 7	3 1	4.7 3
1 2	4 8 6	3 2	4 8 2
1 3	4 7 5	3 3	4 8 2
14	4 7 0	3 4	4 8 0
1 5	4 7 9	3 5	4 8 2
16	4 7 4	3 6	4 8 2
1 7	4 7 7	3 7	4 8 0
18	4 7 8	3 8	4 6 9
19	4 8 2	3 9	4 8 9
2 0	480		

定条件で日立726型自動分析装置で測定した。本実施例と従来法(トリクロル酢酸沈澱によるビウレット法)との相関図を第4図に示す。第4図より明らかな如く、本法セトリクロル酢酸沈澱によるビウレット法と相関係数0.993とよい相関を示している。(Y=1.04X-19.91)

4. 図面の簡単な説明

第1図は、PV~ MoO。処方に於てキレート剤 としてEDTA(0.0 7%)を選択し、人アルプミンを使用して作成した検量線を示し、横軸の各 蛋白濃度について得られた吸光度(OD)を縦軸 に沿ってブロットした点を結んだものである。

第2回は、実施例1に於いて直離性を調べた結果を示したものであり、模軸の各希釈系列について求めた蛋白優度(PV / al) を縦軸に沿ってプロットした点を結んだものである。

第3図は、実施例1に於ける本法で得られた蛋白濃度例定値と従来法(トリクロル酢酸沈酸によるビウレット法)で得られた蛋白濃度測定値との相関を表わし、複軸Xは従来法に於ける蛋白濃度

D.	3 9
msx	490
min	4 6 9
x	4 8 0.0 5
S D	4.994
c v	1.04 \$

実施例2

贫業

ピロカテコールパイオレット		3	0	149	
モリプデン伊アンモニウム		4	0	n q	
塩化ナトリウム		5.	8	8	
E D T A - 2 Na	5	٥	0	119	
トリトン X — 4 0 5			3	д	
	_			_	

これらを水900mに沿解をHC& でpH20とし全量を18とした。

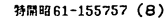
操作法

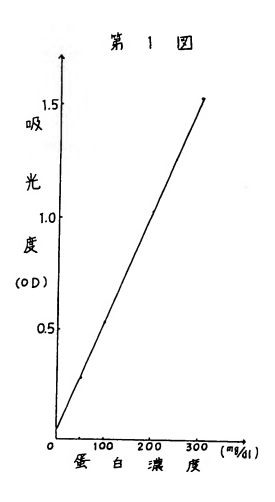
5 倍 希 釈 尿 2 0 μ 8 に 試 液 1.2 5 m を 加 え、 測 定 波 長 6 6 0 / 7 0 0 n m 反 応 時 間 1 1 分 の 軸

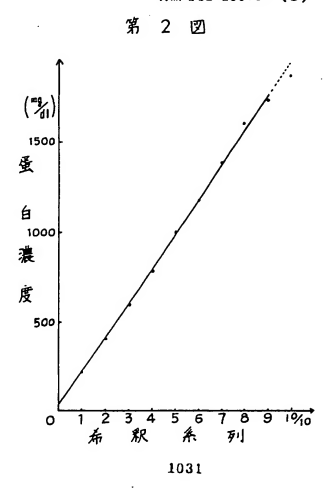
御定直(与/dl)を、縦軸Yは本法にかける蛋白 濃度御定値(与/dl)を失々表わす。

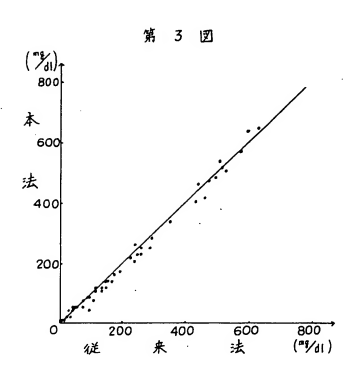
第4回は、実施例2に於ける本法で得られた蛋白濃度測定値と従来法(トリクロル酢酸沈澱によるピウレット法)で得られた蛋白濃度測定値との相関を表わし、機能Xは従来法に於ける蛋白濃度測定値(与/dt)を、縦軸Yは本法に於ける蛋白濃度測定値(与/dt)を夫々表わす。

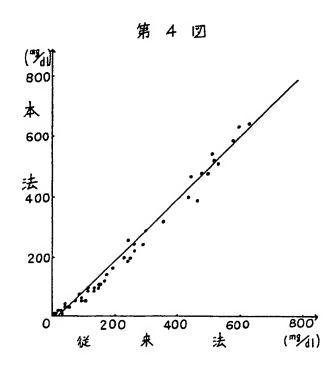
特許出顧人 和光純栗工業株式会社











手続補正書

昭和 60年 4月 22 00

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和59年特許顧第278282号

2 発明の名称

微量蛋白定量法

1 神正をする者

事件との関係 特許出願人

郵便書号 541

#37かりとガンナドンロウマナ チョウノ パンナ 住 所 大阪府大阪市東区連修町3 丁目 1 0 番地 連絡免 TEL 03-270-8571

4. 福正命令の日付

自然

手続補正審

昭和 60 年 5 月 25 日

特許庁長官 殿

المظيمة

1. 事件の表示

昭和59年特許顧第278282号

2. 発明の名称

微量蛋白定量法

1 補正をする者

事件との関係 特許出展人

60, 5,27

##7かッヒガックドンロウマナ チョウメー・シッチ 住 所 大阪用大阪市東区遺作町 3 丁目 1 0 番地 連絡先 TEL 03-270-857 |

2 30 9/a/277 30 4/a0 4 和 光純葉工業株式会社

4. 雑正命令の日付

自発

5. 袖正の対象

明細書の発明の詳細な説明の機。

6. 補正の内容

(1)明細書 1 6 頁に記載の表 3 を以下のとおり補正する。

妻

PR-MoO(法 アルミニウムイオン, セリウムイオンの添加効果

金属イオン	艾 楽	正常尿』	E、常泉	アルプミン 100mg/d1
型馬1オン	ブランク	吸光度	レクラ	100mg/d1 (ープランク)
* L	0.383	0.342	-0.021	0.306
酢酸セリウム 0.005%]	0.347	0.005	0.270
延酸アルミニウム ロ.02%	0.365	0.388	0.003	0.268

(輝定方法は衰1の場合に準ずる。)

J

以上

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄。

6. 補正の内容

(1)明細書9頁20行目から10頁1行目にかけて記 数の「自動分析装置への適用が可能である。」を 「自動分析装置への適用が可能であり、又試験紙 に適用することも可能である。」と補正する。

(2)明細書18頁7行目に記載の「高精度の測定法で有り、」を「高精度の測定法であって、試験紙に適用することも可能であり、」と補正する。

(3)明細書21頁9行目から22頁6行目にかけて記載の「実施例2」の後に「実施例3」を以下のとおり追加する。

「実施例3

贫窭

ピロガロールレッド 100mg モリブデン酸アンモニウム 150mg 酒 石 酸 2.5g

これらを水900mlに容解して HClでpH 2.5と

し全量を18とした。この試液をろ紙に含機させ 乾燥して試験紙とした。

使用法

上記ろ紙に試料20点2を確下した。30秒後に現われた青色を肉眼比色した。アルブミン、グロブリンとも10mg/dlまで検出可能であった。」

以上

手統補正書

昭和60年 5月27日

特許庁長官 殿



1. 事件の表示

昭和59年特許願第278282号

- 2 99908\$ 微量蛋白定量法
- 1 福正をする者

事件との関係 特許出版人

低便番号 541

##サカンヒホルクトンルロッサ テョウ/ ハンテ 住 所 大阪府大阪市東区道修町3丁目10番地 連絡2-TEL03-270-8571

名称 和光純菓工業株式会社 代表者 一力 — 生 电测频

▲ 福正命令の日付

自彩

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄、及び図面。

- 6. 補正の内容
- (1)明 組書 9 頁 7 行目に記載の「含んだ状態の」 を「含んだ試裏を用いて」と補正する。
- (2)明細書9頁7行目から同頁8行目にかけて記 使の「蛋白含有質料についても」を「蛋白含有質 料について課定しても」と補正する。
- (3) 明細書 17頁 1 4行目に記載の「検量線を示す。」の後に「(翻定方法は褒2の場合に準ずる。)」を挿入する。
- (4)明細書 22頁 11行目に記載の「吸光度(O D)」を「吸光度(水対照)」と補正する。
- (5)第1図、及び第2図を別紙のとおり補正する 以上

第1回 1.5 (mg/dl

手続補正書

2 叉

昭和 60 年 5月28日

特許庁長官 殿



1. 事件の表示

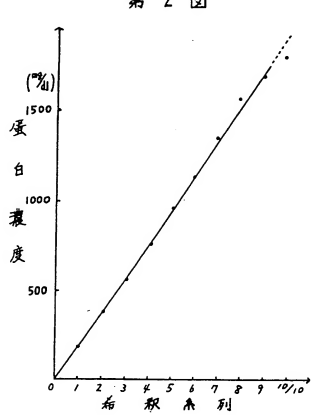
昭和59年特許顧第278282号

2 発明の名称

微量蛋白定量法

工業株式会社

自発



5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄。-

- 6. 補正の内容
- (1)明細書11頁8行目に記載の「0.005~0.01%」
- を「0.0005~0.1%」と補正する。
- (2)明細書11頁14行目に記載の「0.005~0.01%」
- を「0.0005~0.1%」と補正する。

以上